



# भारत का राजपत्र The Gazette of India

असाधारण

EXTRAORDINARY

भाग II—खण्ड 3—उप-खण्ड (ii)

PART II—Section 3—Sub-section (ii)

प्राधिकार से प्रकाशित

PUBLISHED BY AUTHORITY

सं. 2111]

नई दिल्ली, शुक्रवार, जुलाई 28, 2017/श्रावण 6, 1939

No. 2111]

NEW DELHI, FRIDAY, JULY 28, 2017/SRAVANA 6, 1939

रसायन और उर्वरक मंत्रालय

(औषध विभाग)

(राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण)

आदेश

नई दिल्ली, 28 जुलाई, 2017

**का.आ. 2397(अ).**—भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 और का० आ० 701(अ) तारीख 10 मार्च, 2016 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 4, 5, 6, 10, 11, 14, 15, 16, 17 और 18 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसे संक्षिप्त रूप से एनपीपीए कहा जाता है) नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट खुराक रूप एवं प्रबलता और इकाई सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, वस्तु एवं सेवा कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है:

सारणी

| क्र.सं. | अनुसूचित विनिर्मिति का नाम | खुराक रूप एवं प्रबलता       | इकाई    | अधिकतम कीमत (रु.) |
|---------|----------------------------|-----------------------------|---------|-------------------|
| (1)     | (2)                        | (3)                         | (4)     | (5)               |
| 1.      | आर्सेनिक ट्राइऑक्साइड      | इंजेक्शन 1 मिग्रा./मिलि.    | 1 मिलि. | 49.28             |
| 2.      | बीटामेथासोन                | क्रीम 0.1%                  | 1 ग्राम | 0.76              |
| 3.      | जिंक सल्फेट                | डिस्पर्सिबल गोली 20 मिग्रा. | 1 गोली  | 2.84              |
| 4.      | लेवोथिरोक्सिन              | गोली 62.5 एससीजी            | 1 गोली  | 1.27              |
| 5.      | लेवोथिरोक्सिन              | गोली 112 एससीजी             | 1 गोली  | 1.30              |
| 6.      | फेनीलेफेरिन                | ड्रॉप्स 10%                 | 1 मिलि. | 7.34              |
| 7.      | डाइनोप्रोस्टोन             | गोली 0.5 मिग्रा             | 1 गोली  | 45.42             |
| 8.      | बीटामेथासोन                | लोशन 0.05%                  | 1 मिलि. | 0.48              |
| 9.      | बीटामेथासोन                | लोशन 0.1%                   | 1 मिलि. | 0.74              |

**नोट :**

(क) सरकार द्वारा इस प्रकार नियत की गई और अधिसूचित की गई अधिकतम कीमत (धन वस्तु एवं सेवा कर, जो लागू हों) से अधिक कीमत पर अनुसूचित विनिर्मितियों के ब्रांडेड या जेनेरिक या दोनों रूपांतरों को बेच रहे अनुसूचित विनिर्मितियों के सभी विनिर्माता, उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत (धन वस्तु एवं सेवा कर, जो लागू हों) से अधिक सभी ऐसी विनिर्मितियों की कीमत का अधोमुखी पुनरीक्षण करेंगे।

(ख) सभी मौजूदा निर्माताओं को उपर्युक्त कथित अनुसूचित विनिर्मितियों के अधिकतम खुदरा कीमत उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत वस्तु एवं सेवा कर सहित से कम है तो, जहां कहीं भी लागू हो, औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 13(2) के अनुसार उसको मौजूदा अधिकतम खुदरा कीमत को बनाए रखना होगा।

(ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे वस्तु एवं सेवा कर को जोड़ सकते हैं।

(घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत सम्बन्धित निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24 के तहत फॉर्म-V में अधिसूचना की तारीख से आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को एक मूल्य सूची जारी करें तथा उसकी कॉपी राज्य औषधि नियंत्रकों और विनिर्माता वितरकों को जारी करें।

(ङ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के 24 (4) के उपबंधों के अनुसार प्रत्येक फुटकर विक्रेता और वितरक विनिर्माता द्वारा दिए गए रूप में ऐसे परिसर, जहां कारोबार को इस प्रकार किया जा रहा है कि उससे परामर्श के इच्छुक किसी व्यक्ति के लिए पहुंच आसान हो, वहां उसके किसी सहजदृश्य भाग पर कीमत सूची और पूरक सूची, यदि कोई हो, को संप्रदर्शित करेगा।

(च) उपर्युक्त सारणी में यथा विनिर्दिष्ट खुदरा या प्रबलता या दोनों के साथ अनुसूचित विनिर्मिति का कोई मौजूदा विनिर्माता औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 2013 के पैरा 2(यू) के अनुसार कोई नई औषधि को लांच करता है तो ऐसे मौजूदा विनिर्माता को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश 2013 की अनुसूची-II के अंतर्गत यथा विनिर्दिष्ट फॉर्म-I में एनपीपीए को ऐसी नई औषधि के मूल्य पूर्व अनुमोदन हेतु आवेदन करना होगा।

(छ) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III को आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।

(ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुओं अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

(झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट ऐसी विनिर्मितियों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणामस्वरूप, अधिकतम या खुदरा मूल्य निर्धारित आदेश यदि कोई हो, जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही अधिक्रमण हो जायेंगे।

[कां.सं./179/47/2017/एफ/फा. सं. 8(47)/2017/डीपी/एनपीपीए-डिवी.11]

बलजीत सिंह, सहायक निदेशक

## MINISTRY OF CHEMICALS AND FERTILIZERS

(Department of Pharmaceuticals)

(NATIONAL PHARMACEUTICAL PRICING AUTHORITY)

### ORDER

New Delhi, the 28th July, 2017

**S.O. 2397(E).**—In exercise of the powers conferred by paragraphs 4, 5, 6, 10, 11, 14, 15, 16, 17 and 18 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 and S.O. 701(E) dated 10th March, 2016 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table herein below as ceiling price exclusive of goods and services tax applicable, if any, in respect of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the dosage form & strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

| Sl. No. | Name of the Scheduled Formulation | Dosage form & Strength  | Unit     | Ceiling Price<br>(Rs.) |
|---------|-----------------------------------|-------------------------|----------|------------------------|
| (1)     | (2)                               | (3)                     | (4)      | (5)                    |
| 1.      | Arsenic Trioxide                  | Injection 1mg/ml        | 1 ML     | 49.28                  |
| 2.      | Betamethasone                     | Cream 0.1%              | 1 GM     | 0.76                   |
| 3.      | Zinc sulphate                     | Dispersible Tablet 20mg | 1 Tablet | 2.84                   |
| 4.      | Levothyroxine                     | Tablet 62.5mcg          | 1 Tablet | 1.27                   |
| 5.      | Levothyroxine                     | Tablet 112mcg           | 1 Tablet | 1.30                   |
| 6.      | Phenylephrine                     | Drop 10%                | 1 ML     | 7.34                   |
| 7.      | Dinoprostone                      | Tablet 0.5mg            | 1 Tablet | 45.42                  |
| 8.      | Betamethasone                     | Lotion 0.05%            | 1 ML     | 0.48                   |
| 9.      | Betamethasone                     | Lotion 0.1%             | 1 ML     | 0.74                   |

**Note:**

(a) All manufacturers of scheduled formulations, selling the branded or generic or both the versions of scheduled formulations at a price higher than the ceiling price (plus goods and services tax as applicable) so fixed and notified by the Government, shall revise the prices of all such formulations downward not exceeding the ceiling price specified in column (5) in the above table plus goods and services tax as applicable, if any.

(b) All the existing manufacturers of above mentioned scheduled formulations having MRP lower than the ceiling price specified in column (5) in the above table plus goods and services tax as applicable, if any, shall continue to maintain the existing MRP in accordance with paragraph 13 (2) of the DPCO, 2013.

(c) The manufacturers may add goods and services tax only if they have paid actually or if it is payable to the Government on the ceiling price mentioned in column (5) of the above said table.

(d) The ceiling price for a pack of the scheduled formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the ceiling price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form-V from date of Notification as per paragraph 24 of the DPCO, 2013 to NPPA through IPDMS and submit a copy to State Drug Controller and dealers.

(e) As per para 24(4) of DPCO 2013, every retailer and dealer shall display price list and the supplementary price list, if any, as furnished by the manufacturer, on a conspicuous part of the premises where he carries on business in a manner so as to be easily accessible to any person wishing to consult the same.

(f) Where an existing manufacturer of scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 such existing manufacturer shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under Schedule-II of the DPCO, 2013.

(g) The manufacturers of above said scheduled formulations shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of scheduled formulations in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013 through IPDMS. Any manufacturer intending to discontinue production of above said scheduled formulation shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.

(h) The manufacturers not complying with the ceiling price and notes specified hereinabove shall be liable to deposit the overcharged amount along with interest thereon under the provisions of the Drugs (Prices Control) Order, 2013 read with Essential Commodities Act, 1955.

(i) Consequent to the issue of ceiling price of such formulation as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) fixing ceiling or retail price, if any, issued prior to the above said date of notification, stand(s) superseded.

[PN/179/47/2017/F/F. No. 8(47)/2017/D.P./NPPA-Div.-II]

BALJIT SINGH, Assistant Director

## आदेश

नई दिल्ली, 28 जुलाई, 2017

**का.आ. 2398(अ).—** भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का. आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 और का0 आ0 701(अ) तारीख 10 मार्च, 2016 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 4, 6, 10, 11, 14, 16, 17 और 18 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए और भारत सरकार में रसायन एवं उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के का. आ. 2061(अ) दिनांक 30 जून, 2017 और का. आ. 2060(अ) दिनांक 30 जून, 2017 के आदेश के अधिकरण में जहां तक उसका संबंध नीचे की सारणी के विनिर्दिष्ट पैक से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिकरण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट खुराक रूप एवं प्रबलता और इकाई सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, वस्तु एवं सेवा कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है:

## सारणी

| क.सं. | अनुसूचित विनिर्माता का नाम | खुराक रूप एवं प्रबलता      | इकाई    | अधिकतम कीमत (रु.) |
|-------|----------------------------|----------------------------|---------|-------------------|
| (1)   | (2)                        | (3)                        | (4)     | (5)               |
| 1.    | 6-मेरकेपटोप्यूरिन          | गोली 50 मिग्रा.            | 1 गोली  | 5.86              |
| 2.    | इस्मोलोल                   | इंजेक्शन 10 मिग्रा./ मिलि. | 1 मिलि. | 19.65             |

## नोट :

(क) सरकार द्वारा इस प्रकार नियत की गई और अधिसूचित की गई अधिकतम कीमत (धन वस्तु एवं सेवा कर, जो लागू हों) से अधिक कीमत पर अनुसूचित विनिर्मितियों के ब्रांडेड या जेनेरिक या दोनों रूपांतरों को बेच रहे अनुसूचित विनिर्मितियों के सभी विनिर्माता, उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत (धन वस्तु एवं सेवा कर, जो लागू हों) से अधिक सभी ऐसी विनिर्मितियों की कीमत का अधोमुखी पुनरीक्षण करेंगे।

(ख) सभी मौजूदा निर्माताओं को उपर्युक्त कथित अनुसूचित विनिर्मितियों के अधिकतम खुदरा कीमत उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत वस्तु एवं सेवा कर सहित से कम है तो, जहां कहीं भी लागू हो, औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 13(2) के अनुसार उसको मौजूदा अधिकतम खुदरा कीमत को बनाए रखना होगा।

(ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे वस्तु एवं सेवा कर को जोड़ सकते हैं।

(घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत सम्बन्धित निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24 के तहत फॉर्म-V में अधिसूचना की तारीख से आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को एक मूल्य सूची जारी करें तथा उसकी कॉपी राज्य औषधि नियंत्रकों और विनिर्माता वितरकों को जारी करें।

(ङ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के 24 (4) के उपबंधों के अनुसार प्रत्येक फुटकर विक्रेता और वितरक विनिर्माता द्वारा दिए गए रूप में ऐसे परिसर, जहां कारोबार को इस प्रकार किया जा रहा है कि उससे परामर्श के इच्छुक किसी व्यक्ति के लिए पहुंच आसान हो, वहां उसके किसी सहजदृश्य भाग पर कीमत सूची और पूरक सूची, यदि कोई हो, को संप्रदर्शित करेगा।

(च) उपर्युक्त सारणी में यथा विनिर्दिष्ट खुदरा या प्रबलता या दोनों के साथ अनुसूचित विनिर्माता का कोई मौजूदा विनिर्माता औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 2013 के पैरा 2(यू) के अनुसार कोई नई औषधि को लांच करता है तो ऐसे मौजूदा विनिर्माता को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश 2013 की अनुसूची-II के अंतर्गत यथा विनिर्दिष्ट फॉर्म-I में एनपीपीए को ऐसी नई औषधि के मूल्य पूर्व अनुमोदन हेतु आवेदन करना होगा।

(छ) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III को आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।

(ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

(झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट ऐसी विनिर्मितियों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणामस्वरूप, अधिकतम या खुदरा मूल्य निर्धारित आदेश यदि कोई हो, जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही अधिकरण हो जायेंगे।

[कां.सं./179/47/2017/एफ/फा. सं. 8(47)/2017/डीपी/एनपीपीए-डिवी.II]

बलजीत सिंह, सहायक निदेशक

**ORDER**

New Delhi, the 28th July, 2017

**S. O. 2398(E).**—In exercise of the powers conferred by paragraphs 4, 6, 10, 11, 14, 16, 17 and 18 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 and S.O. 701(E) dated 10th March, 2016 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 2061(E) dated 30<sup>th</sup> June, 2017 and S. O. 2060(E) dated 30<sup>th</sup> June, 2017 respectively in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the price as specified in column (5) of the table herein below as ceiling price exclusive of goods and services tax applicable, if any in respect of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the dosage form & strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

**TABLE**

| Sl. No. | Name of the Scheduled Formulation | Dosage form & Strength | Unit     | Ceiling Price (Rs.) |
|---------|-----------------------------------|------------------------|----------|---------------------|
| (1)     | (2)                               | (3)                    | (4)      | (5)                 |
| 1.      | 6-Mercaptopurine                  | Tablet 50mg            | 1 Tablet | 5.86                |
| 2.      | Esmolol                           | Injection 10mg/ml      | 1 ML     | 19.65               |

**Note:**

- All manufacturers of scheduled formulations, selling the branded or generic or both the versions of scheduled formulations at a price higher than the ceiling price (plus goods and services tax as applicable) so fixed and notified by the Government, shall revise the prices of all such formulations downward not exceeding the ceiling price specified in column (5) in the above table plus goods and services tax as applicable, if any.
- All the existing manufacturers of above mentioned scheduled formulations having MRP lower than the ceiling price specified in column (5) in the above table plus goods and services tax as applicable, if any, shall continue to maintain the existing MRP in accordance with paragraph 13 (2) of the DPCO, 2013.
- The manufacturers may add goods and services tax only if they have paid actually or if it is payable to the Government on the ceiling price mentioned in column (5) of the above said table.
- The ceiling price for a pack of the scheduled formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the ceiling price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form-V from date of Notification as per paragraph 24 of the DPCO, 2013 to NPPA through IPDMS and submit a copy to State Drug Controller and dealers.
- As per para 24(4) of DPCO 2013, every retailer and dealer shall display price list and the supplementary price list, if any, as furnished by the manufacturer, on a conspicuous part of the premises where he carries on business in a manner so as to be easily accessible to any person wishing to consult the same.
- Where an existing manufacturer of scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 such existing manufacturer shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under Schedule-II of the DPCO, 2013.
- The manufacturers of above said scheduled formulations shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of scheduled formulations in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013 through IPDMS. Any manufacturer intending to discontinue production of above said scheduled formulation shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- The manufacturers not complying with the ceiling price and notes specified hereinabove shall be liable to deposit the overcharged amount along with interest thereon under the provisions of the Drugs (Prices Control) Order, 2013 read with Essential Commodities Act, 1955.
- Consequent to the issue of ceiling prices of such formulations as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) fixing ceiling or retail price, if any, issued prior to the above said date of notification, stand(s) superseded.

[PN/179/47/2017/F/F. No. 8(47)/2017/D.P./NPPA-Div.-II]

BALJIT SINGH, Assistant Director

## आदेश

नई दिल्ली, 28 जुलाई, 2017

**का.आ. 2399(अ).**—भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का.आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 4, 6, 10, 11, 14, 16, 17 और 18 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश का.आ. संख्या और नीचे स्तंभ 5(क) और 5(ख) में विनिर्दिष्ट तारीख का अधिकमण करते हुए राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण मौजूदा अधिकतम मूल्य पर 0.95905 का घटक प्रयुक्त करते हुए इसके कार्यान्वयन के फलस्वरूप वस्तु एवं सेवा कर (जीएसटी) को शामिल करते हुए वस्तु एवं सेवा कर (जीएसटी) प्रणाली से पूर्व लगाये उत्पाद शुल्क रहित मूल्यों को नीचे की सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की गई कमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट खुराक रूप में प्रबलता और इकाई सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की गई तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक पर वस्तु एवं सेवा कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है।

## सारणी

| क्र. सं. | दवाइयाँ                         | खुराक रूप एवं प्रबलता | इकाई      | वर्तमान का. आ. संख्या और दिनांक |            | अधिकतम कीमत (रु.) |
|----------|---------------------------------|-----------------------|-----------|---------------------------------|------------|-------------------|
| (1)      | (2)                             | (3)                   | (4)       | 5(क)                            | 5(ख)       | (6)               |
| 1.       | एंटी टेनस ह्यूमन इम्युनोग्लोबिन | इंजेक्शन 250 आईयू     | प्रति पैक | 2060(अ)                         | 30.06.2017 | 1,034.87          |
| 2.       | एंटी टेनस ह्यूमन इम्युनोग्लोबिन | इंजेक्शन 500 आईयू     | प्रति पैक | 2060(अ)                         | 30.06.2017 | 1,725.16          |
| 3.       | बिनब्लास्टिन सल्फेट             | इंजेक्शन 10 मिग्रा.   | प्रति पैक | 2060(अ)                         | 30.06.2017 | 312.07            |

## नोटः

(क) सरकार द्वारा इस प्रकार नियत की गई और अधिसूचित की गई अधिकतम कीमत (धन वस्तु एवं सेवा कर, जो लागू हों) से अधिक कीमत पर अनुसूचित विनिर्मितियों के ब्रांडेड या जेनेरिक या दोनों रूपांतरों को बेच रहे अनुसूचित विनिर्मितियों के सभी विनिर्माता, उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (6) में वर्णित अधिकतम कीमत (धन वस्तु एवं सेवा कर, जो लागू हों, यदि कोई है) से अधिक सभी ऐसी विनिर्मितियों की कीमतों का अधोमुखी संशोधन करेंगे।

(ख) उपर्युक्त सारणी (धन वस्तु एवं सेवा कर, जो लागू है, यदि कोई है) के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट अधिकतम मूल्य की अपेक्षा कम खुदरा मूल्य वाली ऊपर वर्णित अनुसूचित विनिर्मितियों के सभी मौजूदा विनिर्माता डीपीसीओ, 2013 के पैरा 13(2) के अनुसार वस्तु एवं सेवा कर के कार्यान्वयन पर उत्पाद शुल्क और करों के अंतर के कारण अधिकतम खुदरा मूल्य में हुई वृद्धि के अलावा मौजूदा अधिकतम खुदरा मूल्य को निरंतर बनाए रखेंगे।

(ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (6) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे वस्तु एवं सेवा कर को जोड़ सकते हैं।

(घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत सम्बन्धित निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24 के तहत फॉर्म V में अधिसूचना की तारीख से आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को एक मूल्य सूची जारी करें तथा उसकी कॉपी राज्य औषधि नियंत्रकों और विनिर्माता वितरक को जारी करें।

(ङ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के 24 (4) के अनुसार प्रत्येक फूटकर विक्रेता और वितरक विनिर्माता द्वारा दिए गए रूप में ऐसे परिसर, जहां कारोबार को इस प्रकार किया जा रहा है कि उससे परामर्श के इच्छुक किसी व्यक्ति के लिए पहुंच आसान हो, वहां उसके किसी सहजदृश्य भाग पर कीमत सूची और पूरक सूची, यदि कोई हो, को संप्रदर्शित करेगा।

(च) उपर्युक्त सारणी में यथा विनिर्दिष्ट खुदरा या प्रबलता या दोनों के साथ अनुसूचित विनिर्मितियों का कोई मौजूदा विनिर्माता औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 2013 के पैरा 2(यू) के अनुसार कोई नई औषधि को लांच करता है तो ऐसे मौजूदा विनिर्माता को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश 2013 की अनुसूची-II के अंतर्गत यथा विनिर्दिष्ट फॉर्म-I में एनपीपीए को ऐसी नई औषधि के मूल्य पूर्व अनुमोदन हेतु आवेदन करना होगा।

(छ) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III को आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।

(ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य या नोट का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

(झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की गई तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट ऐसी विनिर्मितियों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणामस्वरूप, अधिकतम या खुदरा मूल्य निर्धारित आदेश यदि कोई हो, जो इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही अधिक्रमण हो जायेंगे।

[का.सं./179/47/2017/एफ/फा. सं. 8(47)/2017/डीपी/एनपीपीए-डिवी.II]

बलजीत सिंह, सहायक निदेशक

**ORDER**

New Delhi, the 28th July, 2017

**S.O. 2399 (E).**— In exercise of the powers, conferred by paragraph 4, 6, 10, 11, 14, 16, 17 and 18 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. No. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and in supersession of the Order(s) of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers (National Pharmaceutical Pricing Authority) S.O. Number and date specified in column no. 5(a) & 5(b) mentioned in the table below, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices after excluding excise duty levied prior to GST regime, being subsumed in the GST consequent to its implementation by applying the factor of 0.95905 on existing ceiling price, wherever applicable as specified in column (6) of the table herein below as ceiling prices exclusive of goods and services tax applicable, if any in respect of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the dosage form & strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

**TABLE**

| SI No | Medicines                        | Dosage form and Strength | Unit      | Existing S.O. No. & Existing Date |            | Ceiling price |
|-------|----------------------------------|--------------------------|-----------|-----------------------------------|------------|---------------|
| (1)   | (2)                              | (3)                      | (4)       | 5(a)                              | 5(b)       | (6)           |
| 4.    | Antitetanus Human immunoglobulin | Injection 250 IU         | Each Pack | 2060(E)                           | 30.06.2017 | 1,034.87      |
| 5.    | Antitetanus Human immunoglobulin | Injection 500 IU         | Each Pack | 2060(E)                           | 30.06.2017 | 1,725.16      |
| 6.    | Vinblastine Sulphate             | Injection 10mg           | Each Pack | 2060(E)                           | 30.06.2017 | 312.07        |

**Notes:-**

- All manufacturers of scheduled formulations, selling branded or generic or both the versions of scheduled formulations at price higher than the ceiling price (plus goods and services tax as applicable) so fixed and notified by the Government, shall revise the prices of all such formulations downward not exceeding the ceiling price specified in column (6) in the above table plus goods and services tax as applicable, if any.
- All the existing manufacturers of above mentioned scheduled formulations having MRP lower than the ceiling price specified in column (6) in the above table (plus goods and services tax as applicable, if any), shall continue to maintain the existing MRP in accordance with paragraph 13 (2) of the DPCO, 2013 except increase in MRP due to difference of duties and taxes on implementation of goods and services tax.
- The manufacturers may add goods and services tax only if they have actually paid or payable to the Government on the ceiling price mentioned in column (6) of the above said table.
- The ceiling price for a pack of the scheduled formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the ceiling price specified in column (6) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form-V from date of Notification as per paragraph 24 of the DPCO, 2013 to NPPA through IPDMS and submit a copy to State Drug Controller and dealers.
- As per para 24(4) of DPCO 2013, every retailer and dealer shall display price list and the supplementary price list, if any, as furnished by the manufacturer, on a conspicuous part of the premises where he carries on business in a manner so as to be easily accessible to any person wishing to consult the same.
- Where an existing manufacturer of scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 such existing manufacturer shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under Schedule-II of the DPCO, 2013.
- The manufacturers of above said scheduled formulations shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of scheduled formulations in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013 through IPDMS. Any manufacturer intending to discontinue production of above said scheduled formulation shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- The manufacturers not complying with the ceiling price and notes specified hereinabove shall be liable to deposit the overcharged amount along with interest thereon under the provisions of the Drugs (Prices Control) Order, 2013 read with Essential Commodities Act, 1955.

- (i) Consequent to the issue of ceiling prices of such formulations as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) fixing ceiling or retail price, if any, issued prior to the above said date of notification, stand(s) superseded.

[PN/179/47/2017/F/F. No. 8(47)/2017/D.P./NPPA-Div.-II]

BALJIT SINGH, Assistant Director

### आदेश

नई दिल्ली, 28 जुलाई, 2017

**का.आ. 2400(अ).**—भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का.आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 4, 6, 10, 11, 14, 16, 17 और 18 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश का.आ. संख्या और नीचे स्तंभ 5(क) और 5(ख) में विनिर्दिष्ट तारीख का अधिकरण करते हुए राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण मौजूदा अधिकतम मूल्य पर 0.95905 का घटक प्रयुक्त करते हुए इसके कार्यान्वयन के फलस्वरूप वस्तु एवं सेवा कर (जीएसटी) को शामिल करते हुए वस्तु एवं सेवा कर (जीएसटी) प्रणाली से पूर्व लगाये उत्पाद शुल्क रहित मूल्यों को नीचे की सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की गई क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट खुराक रूप में प्रबलता और इकाई सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की गई तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक पर वस्तु एवं सेवा कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है।

### सारणी

| क्र. सं. | दवाइयाँ  | खुराक रूप एवं प्रबलता                               | इकाई      | वर्तमान का. आ. संख्या और दिनांक |            | अधिकतम कीमत (रु.) |
|----------|--|---|-----------|---------------------------------|------------|-------------------|
| (1)      | (2)  | (3)   | (4)       | 5(क)                            | 5(ख)       | (6)               |
| 1.       | एट्रोपिन                                       | इंजेक्शन 0.6 मिग्रा. / मिलि.                        | 1 मिलि.   | 2058(अ)                         | 30.06.2017 | 3.80              |
| 2.       | एट्रोपिन                                       | ओइअटमेंट 1%   | 1 ग्राम   | 2058(अ)                         | 30.06.2017 | 3.43              |
| 3.       | एट्रोपिन                                       | ड्रोप्स 1%  | 1 मिलि.   | 2058(अ)                         | 30.06.2017 | 3.11              |
| 4.       | कोगुलेशन फेक्टर VIII                           | इंजेक्शन के लिए पाउडर 250 आईयू                      | प्रति पैक | 2058(अ)                         | 30.06.2017 | 3,389.14          |
| 5.       | कोगुलेशन फेक्टर VIII                           | इंजेक्शन के लिए पाउडर 500 आईयू                      | प्रति पैक | 2058(अ)                         | 30.06.2017 | 8,316.70          |
| 6.       | इथामब्यूटोल                                    | गोली 800 मिग्रा.                                    | 1 गोली    | 2058(अ)                         | 30.06.2017 | 3.84              |
| 7.       | इथामब्यूटोल                                    | गोली 600 मिग्रा.                                    | 1 गोली    | 2058(अ)                         | 30.06.2017 | 3.21              |
| 8.       | इथामब्यूटोल                                    | गोली 400 मिग्रा.                                    | 1 गोली    | 2058(अ)                         | 30.06.2017 | 2.18              |
| 9.       | इथामब्यूटोल                                    | गोली 200 मिग्रा.                                    | 1 गोली    | 2058(अ)                         | 30.06.2017 | 0.96              |
| 10.      | होमाट्रोपिन                                    | ड्रोप्स 2%  | 1 मिलि.   | 2058(अ)                         | 30.06.2017 | 5.64              |
| 11.      | ह्यूमन नोर्मल इम्युनोग्लोबुलिन                 |   | 1 मिलि.   | 2058(अ)                         | 30.06.2017 | 139.98            |
| 12.      | एबकावीर (ए)+लेमिव्यूडीन(बी)                    | गोली 600 मिग्रा. (ए)+300 मिग्रा. (बी)               | 1 गोली    | 2059(अ)                         | 30.06.2017 | 82.69             |
| 13.      | एबकावीर (ए)+लेमिव्यूडीन(बी)                    | गोली 60 मिग्रा. (ए)+30 मिग्रा. (बी)                 | 1 गोली    | 2059(अ)                         | 30.06.2017 | 18.22             |
| 14.      | एटाजेनावीर (ए)+रिटोनेवीर (बी)                  | गोली 300 मिग्रा.(ए)+ 100 मिग्रा.(बी)                | 1 गोली    | 2059(अ)                         | 30.06.2017 | 89.58             |
| 15.      | केपिसिटोबाइन                                   | गोली 500 मिग्रा.                                    | 1 गोली    | 2059(अ)                         | 30.06.2017 | 114.68            |
| 16.      | लेमिव्यूडीन (ए)+नेविरापाइन (बी)+स्टेबुडिन (सी) | गोली 150 मिग्रा.(ए)+200 मिग्रा.(बी)+ 30 मिग्रा.(सी) | 1 गोली    | 2059(अ)                         | 30.06.2017 | 14.16             |
| 17.      | लेमिव्यूडीन (ए)+जिडोबुडिन(बी)                  | गोली 150 मिग्रा.(ए)+300 मिग्रा.(बी)                 | 1 गोली    | 2059(अ)                         | 30.06.2017 | 18.20             |



|     |  |   |         |         |            |        |
|-----|--|---|---------|---------|------------|--------|
| 18. | लेमिव्यूडीन (ए)+नेविरापाईन (बी)+स्टेबुडिन (सी)   | डिस्परसीबल गोली 30 मिग्रा.(ए)+50 मिग्रा.(बी)+ 6 मिग्रा.(सी) | 1 गोली  | 2059(अ) | 30.06.2017 | 4.49   |
| 19. | लोपिनेविर (ए)+रिटोनेवीर (बी)                     | गोली 200 मिग्रा.(ए)+50 मिग्रा. (बी)                         | 1 गोली  | 2059(अ) | 30.06.2017 | 41.35  |
| 20. | लोपिनेविर (ए)+रिटोनेवीर (बी)                     | गोली 100 मिग्रा.(ए)+25 मिग्रा. (बी)                         | 1 गोली  | 2059(अ) | 30.06.2017 | 21.34  |
| 21. | मिथाइलप्रेडिनिनसोलोन                             | गोली 16 मिग्रा.   | 1 गोली  | 2059(अ) | 30.06.2017 | 8.09   |
| 22. | मिथाइलप्रेडिनिनसोलोन                             | गोली 8 मिग्रा.  | 1 गोली  | 2059(अ) | 30.06.2017 | 4.63   |
| 23. | मिथाइलप्रेडिनिनसोलोन                             | इंजेक्शन 40 मिग्रा. /मिलि.                                  | 1 मिलि. | 2059(अ) | 30.06.2017 | 43.55  |
| 24. | नेविरापाईन                                       | गोली 200 मिग्रा.  | 1 गोली  | 2059(अ) | 30.06.2017 | 12.99  |
| 25. | नेविरापाईन                                       | ओरल लिक्विड 50 मिग्रा. / 5मिलि.                             | 1 मिलि. | 2059(अ) | 30.06.2017 | 0.76   |
| 26. | रिटुक्सिमैब                                      | इंजेक्शन 10 मिग्रा. /मिलि.                                  | 1 मिलि. | 2059(अ) | 30.06.2017 | 688.24 |
| 27. | स्टेबुडिन (ए)+लैमीवुडीन (बी)                     | गोली 30 मिग्रा. (ए)+150 मिग्रा.(बी)                         | 1 गोली  | 2059(अ) | 30.06.2017 | 8.66   |
| 28. | जिडोवुडिन(ए) + लेमिव्यूडीन (बी)+ नेविरापाईन (सी) | गोली 300 मिग्रा.(ए)+150 मिग्रा.(बी)+200 मिग्रा.(सी)         | 1 गोली  | 2059(अ) | 30.06.2017 | 18.28  |

**नोट:**

(क) सरकार द्वारा इस प्रकार नियत की गई और अधिसूचित की गई अधिकतम कीमत (धन वस्तु एवं सेवा कर, जो लागू हों) से अधिक कीमत पर अनुसूचित विनिर्मितियों के ब्रांडेड या जेनेरिक या दोनों रूपांतरों को बेच रहे अनुसूचित विनिर्मितियों के सभी विनिर्माता, उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (6) में वर्णित अधिकतम कीमत (धन वस्तु एवं सेवा कर, जो लागू हों, यदि कोई है) से अधिक सभी ऐसी विनिर्मितियों की कीमतों का अधोमुखी संशोधन करेंगे।

(ख) उपर्युक्त सारणी (धन वस्तु एवं सेवा कर, जो लागू है, यदि कोई है) के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट अधिकतम मूल्य की अपेक्षा कम खुदरा मूल्य वाली ऊपर वर्णित अनुसूचित विनिर्मितियों के सभी मौजूदा विनिर्माता डीपीसीओ, 2013 के पैरा 13(2) के अनुसार वस्तु एवं सेवा कर के कार्यान्वयन पर उत्पाद शुल्क और करों के अंतर के कारण अधिकतम खुदरा मूल्य में हुई वृद्धि के अलावा मौजूदा अधिकतम खुदरा मूल्य को निरंतर बनाए रखेंगे।

(ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (6) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे वस्तु एवं सेवा कर को जोड़ सकते हैं।

(घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत सम्बन्धित निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24 के तहत फॉर्म V में अधिसूचना की तारीख से आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को एक मूल्य सूची जारी करें तथा उसकी कॉपी राज्य औषधि नियंत्रकों और विनिर्माता वितरक को जारी करें।

(ङ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के 24 (4) के अनुसार प्रत्येक फुटकर विक्रेता और वितरक विनिर्माता द्वारा दिए गए रूप में ऐसे परिसर, जहां कारोबार को इस प्रकार किया जा रहा है कि उससे परामर्श के इच्छुक किसी व्यक्ति के लिए पहुंच आसान हो, वहां उसके किसी सहजदृश्य भाग पर कीमत सूची और पूरक सूची, यदि कोई हो, को संप्रदर्शित करेगा।

(च) उपर्युक्त सारणी में यथा विनिर्दिष्ट खुदरा या प्रबलता या दोनों के साथ अनुसूचित विनिर्मितियों का कोई मौजूदा विनिर्माता औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 2013 के पैरा 2(यू) के अनुसार कोई नई औषधि को लांच करता है तो ऐसे मौजूदा विनिर्माता को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश 2013 की अनुसूची-II के अंतर्गत यथा विनिर्दिष्ट फॉर्म-I में एनपीपीए को ऐसी नई औषधि के मूल्य पूर्व अनुमोदन हेतु आवेदन करना होगा।

(छ) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III को आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।

(ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य या नोट का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

(झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की गई तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट ऐसी विनिर्मितियों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणामस्वरूप, अधिकतम या खुदरा मूल्य निर्धारित आदेश यदि कोई हो, जो इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही अधिक्रमण हो जायेंगे।

[कां.सं./179/47/2017/एफ/फा. सं. 8(47)/2017/डीपी/एनपीपीए-डिवी.II]

बलजीत सिंह, सहायक निदेशक

## ORDER

New Delhi, the 28th July, 2017

**S.O. 2400(E).**— In exercise of the powers, conferred by paragraph 4, 6, 10, 11, 14, 16, 17 and 18 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. No. 1394(E) dated the 30<sup>th</sup> May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and in supersession of the Order(s) of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers (National Pharmaceutical Pricing Authority) S.O. Number and date specified in column no. 5(a) & 5(b) mentioned in the table below, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices after excluding excise duty levied prior to GST regime, being subsumed in the GST consequent to its implementation by applying the factor of 0.95905 on existing ceiling price, wherever applicable as specified in column (6) of the table herein below as ceiling prices exclusive of goods and services tax applicable, if any in respect of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the dosage form & strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

| SI No | Medicines                                       | Dosage form and Strength                            | Unit      | Existing S.O. No. & Existing Date |            | Ceiling price |
|-------|---|---|-----------|-----------------------------------|------------|---------------|
| (1)   | (2)   | (3)   | (4)       | 5(a)                              | 5(b)       | (6)           |
| 1.    | Atropine  | Injection 0.6 mg/ml                                 | 1 ml      | 2058(E)                           | 30.06.2017 | 3.80          |
| 2.    | Atropine  | Ointment 1%   | 1 gm      | 2058(E)                           | 30.06.2017 | 3.43          |
| 3.    | Atropine  | Drops 1%  | 1 ml      | 2058(E)                           | 30.06.2017 | 3.11          |
| 4.    | Coagulation factor VIII                         | Powder for Injection 250 IU                         | Each pack | 2058(E)                           | 30.06.2017 | 3,389.14      |
| 5.    | Coagulation factor VIII                         | Powder for Injection 500 IU                         | Each Pack | 2058(E)                           | 30.06.2017 | 8,316.70      |
| 6.    | Ethambutol                                      | Tablet 800 mg                                       | 1 Tablet  | 2058(E)                           | 30.06.2017 | 3.84          |
| 7.    | Ethambutol                                      | Tablet 600 mg                                       | 1 Tablet  | 2058(E)                           | 30.06.2017 | 3.21          |
| 8.    | Ethambutol                                      | Tablet 400 mg                                       | 1 Tablet  | 2058(E)                           | 30.06.2017 | 2.18          |
| 9.    | Ethambutol                                      | Tablet 200 mg                                       | 1 Tablet  | 2058(E)                           | 30.06.2017 | 0.96          |
| 10.   | Homatropine                                     | Drops 2%  | 1 ml      | 2058(E)                           | 30.06.2017 | 5.64          |
| 11.   | Human Normal Immunoglobulin                     |   | 1 ml      | 2058(E)                           | 30.06.2017 | 139.98        |
| 12.   | Abacavir (A) + Lamivudine (B)                   | Tablet 600 mg (A)+ 300 mg (B)                       | 1 Tablet  | 2059(E)                           | 30.06.2017 | 82.69         |
| 13.   | Abacavir (A) + Lamivudine (B)                   | Tablet 60 mg (A) + 30 mg (B)                        | 1 Tablet  | 2059(E)                           | 30.06.2017 | 18.22         |
| 14.   | Atazanavir (A) + Ritonavir (B)                  | Tablet 300 mg (A) + 100 mg (B)                      | 1 Tablet  | 2059(E)                           | 30.06.2017 | 89.58         |
| 15.   | Capecitabine                                    | Tablet 500 mg                                       | 1 Tablet  | 2059(E)                           | 30.06.2017 | 114.68        |
| 16.   | Lamivudine (A) + Nevirapine (B) + Stavudine (C) | Tablet 150 mg (A) + 200 mg (B) + 30 mg (C)          | 1 Tablet  | 2059(E)                           | 30.06.2017 | 14.16         |
| 17.   | Lamivudine (A) + Zidovudine (B)                 | Tablet 150 mg (A) + 300 mg (B)                      | 1 Tablet  | 2059(E)                           | 30.06.2017 | 18.20         |
| 18.   | Lamivudine (A)+ Nevirapine (B) + Stavudine (C)  | Dispersible Tablet 30 mg (A) + 50 mg (B) + 6 mg (C) | 1 Tablet  | 2059(E)                           | 30.06.2017 | 4.49          |

|     |  |  |          |         |            |        |
|-----|--|--|----------|---------|------------|--------|
| 19. | Lopinavir (A) + Ritonavir (B)                    | Tablet 200 mg (A) + 50 mg (B)              | 1 Tablet | 2059(E) | 30.06.2017 | 41.35  |
| 20. | Lopinavir (A) + Ritonavir (B)                    | Tablet 100 mg (A) + 25 mg (B)              | 1 Tablet | 2059(E) | 30.06.2017 | 21.34  |
| 21. | Methylprednisolone                               | Tablet 16 mg                               | 1 Tablet | 2059(E) | 30.06.2017 | 8.09   |
| 22. | Methylprednisolone                               | Tablet 8 mg                                | 1 Tablet | 2059(E) | 30.06.2017 | 4.63   |
| 23. | Methylprednisolone                               | Injection 40 mg/ml                         | 1 ml     | 2059(E) | 30.06.2017 | 43.55  |
| 24. | Nevirapine                                       | Tablet 200 mg                              | 1 Tablet | 2059(E) | 30.06.2017 | 12.99  |
| 25. | Nevirapine                                       | Oral Liquid 50 mg/5ml                      | 1 ml     | 2059(E) | 30.06.2017 | 0.76   |
| 26. | Rituximab  | Injection 10 mg/ml                         | 1 ml     | 2059(E) | 30.06.2017 | 688.24 |
| 27. | Stavudine (A) + Lamivudine (B)                   | Tablet 30 mg (A) +150 mg (B)               | 1 Tablet | 2059(E) | 30.06.2017 | 8.66   |
| 28. | Zidovudine (A) + Lamivudine (B) + Nevirapine (C) | Tablet 300 mg (A) + 150 mg (B) + 200 mg(C) | 1 Tablet | 2059(E) | 30.06.2017 | 18.28  |

**Notes:-**

- All manufacturers of scheduled formulations, selling branded or generic or both the versions of scheduled formulations at price higher than the ceiling price (plus goods and services tax as applicable) so fixed and notified by the Government, shall revise the prices of all such formulations downward not exceeding the ceiling price specified in column (6) in the above table plus goods and services tax as applicable, if any.
- All the existing manufacturers of above mentioned scheduled formulations having MRP lower than the ceiling price specified in column (6) in the above table (plus goods and services tax as applicable, if any), shall continue to maintain the existing MRP in accordance with paragraph 13 (2) of the DPCO, 2013 except increase in MRP due to difference of duties and taxes on implementation of goods and services tax.
- The manufacturers may add goods and services tax only if they have actually paid or payable to the Government on the ceiling price mentioned in column (6) of the above said table.
- The ceiling price for a pack of the scheduled formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the ceiling price specified in column (6) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form-V from date of Notification as per paragraph 24 of the DPCO, 2013 to NPPA through IPDMS and submit a copy to State Drug Controller and dealers.
- As per para 24(4) of DPCO 2013, every retailer and dealer shall display price list and the supplementary price list, if any, as furnished by the manufacturer, on a conspicuous part of the premises where he carries on business in a manner so as to be easily accessible to any person wishing to consult the same.
- Where an existing manufacturer of scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 such existing manufacturer shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under Schedule-II of the DPCO, 2013.
- The manufacturers of above said scheduled formulations shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of scheduled formulations in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013 through IPDMS. Any manufacturer intending to discontinue production of above said scheduled formulation shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- The manufacturers not complying with the ceiling price and notes specified hereinabove shall be liable to deposit the overcharged amount along with interest thereon under the provisions of the Drugs (Prices Control) Order, 2013 read with Essential Commodities Act, 1955.
- Consequent to the issue of ceiling prices of such formulations as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) fixing ceiling or retail price, if any, issued prior to the above said date of notification, stand(s) superseded.

[PN/179/47/2017/F/F. No. 8(47)/2017/D.P./NPPA-Div.-II]

BALJIT SINGH, Assistant Director

## आदेश

नई दिल्ली, 28 जुलाई, 2017

**का.आ. 2401(अ).**—औषध विभाग द्वारा औषध (मूल्य नियंत्रण), 2013 के पैरा 31 के अंतर्गत पारित इसमें नीचे सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट आदेशों के द्वारा जारी पुनर्विलोकन आदेशों के संदर्भ में दिये गए निर्देशों के कार्यान्वयन में और भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का. आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 और का. आ. 701(अ) तारीख 10 मार्च, 2016 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 4, 10, 11, 14, 16, 17 और 18 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए और सारणी के स्तंभ (7) में विनिर्दिष्ट भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेशों के अधिकरण में, जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्दिष्ट पैकों से है, उन बातों के सिवाय, अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिकरण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट खुराक रूप एवं प्रबलता और इकाई सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक पर लागू वस्तु एवं सेवा कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है:

## सारणी

| क्र.सं. | अनुसूचित विनिर्दिष्ट का नाम                  | खुराक रूप एवं प्रबलता                                       | इकाई      | अधिकतम कीमत (रु.) | पुनर्विलोकन आदेश सं. एवं तारीख  | मौजूदा का. आ. सं. एवं तारीख               |
|---------|--|---|-----------|-------------------|---|---|
| (1)     | (2)  | (3)   | (4)       | (5)               | (6)   | (7)                                       |
| 1.      | रेन्टीडीन                                    | इंजेक्शन 25 मिग्रा. / मिलि.                                 | 1 मिलि.   | 1.47              | 31015/96/2016-<br>पीआई.1 दिनांक<br>04.05.2017   | 2058(अ) दिनांक 30.6.2017<br>(क्र.सं..518) |
| 2.      | नाइट्रोफ्यूरन्टोइन                           | कैप्सूल 100 मिग्रा.   | 1 कैप्सूल | 7.13              | 31015/91/2016-<br>पीआई.1 दिनांक<br>06.03.2017   | 2058(अ) दिनांक 30.6.2017<br>(क्र.सं..418) |
| 3.      | एम्लोडिपिन                                   | गोली 5 मिग्रा.  | 1 गोली    | 2.37              | 31015/65/2016-<br>पीआई.1 दिनांक<br>10.01.2017 और<br>31015/45/2016-<br>पीआई.1 दिनांक<br>18.04.2017 | 2058(अ) दिनांक 30.6.2017<br>(क्र.सं..30)  |
| 4.      | एज़िथ्रोमाइसिन                               | इंजेक्शन के लिए<br>पाउडर 500 मिग्रा.                        | प्रति पैक | 174.45            | 31015/2/2017-पीआई.1<br>दिनांक 18.04.2017  | 2058(अ) दिनांक 30.6.2017<br>(क्र.सं. 62)  |
| 5.      | सेफिक्सीम                                    | गोली 200 मिग्रा.  | 1 गोली    | 8.71              | 31015/46/2016-<br>पीआई.1 दिनांक<br>18.04.2017   | 2058(अ) दिनांक 30.6.2017<br>(क्र.सं. 110) |
| 6.      | एमोक्सीसिलिन<br>(ए)+क्लेव्यूनिक<br>एसिड (बी) | इंजेक्शन के लिए<br>पाउडर 1 ग्राम<br>(ए)+200 मिग्रा.<br>(बी) | प्रति पैक | 113.95            | 31015/46/2016-<br>पीआई.1 दिनांक<br>18.04.2017   | 2058(अ) दिनांक 30.6.2017<br>(क्र.सं. 37)  |
| 7.      | एमोक्सीसिलिन<br>(ए)+क्लेव्यूनिक<br>एसिड (बी) | गोली 500 मिग्रा.<br>(ए)+125 मिग्रा.<br>(बी)                 | 1 गोली    | 16.30             | 31015/46/2016-<br>पीआई.1 दिनांक<br>18.04.2017   | 2058(अ) दिनांक 30.6.2017<br>(क्र.सं. 36)  |
| 8.      | एमोक्सीसिलिन                                 | कैप्सूल 500 मिग्रा.   | 1 कैप्सूल | 5.86              | 31015/46/2016-<br>पीआई.1 दिनांक<br>18.04.2017   | 2058(अ) दिनांक 30.6.2017<br>(क्र.सं. 33)  |
| 9.      | लिवोफ्लोक्सासिन                              | गोली 500 मिग्रा.  | 1 गोली    | 7.32              | 31015/23/2016-<br>पीआई.1 दिनांक<br>06.10.2016   | 2058(अ) दिनांक 30.6.2017<br>(क्र.सं. 340) |

|     |                   |                        |           |       |   |   |
|-----|-------------------|------------------------|-----------|-------|---|---|
| 10. | पोविडोन आयोडीन    | सोलुशन 5%              | 1 मिलि.   | 0.35  | 31015/98/2016-<br>पीआई.। दिनांक<br>05.04.2017   | 2058(अ) दिनांक 30.6.2017<br>(क्र.सं. 488) |
| 11. | सिप्रोफ्लॉक्सासिन | गोली 250 मिग्रा.       | 1 गोली    | 1.89  | 31015/40/2015-<br>पीआई.। दिनांक<br>29.11.2016 और<br>31015/45/2016-<br>पीआई.। दिनांक<br>18.04.2017 | 2058(अ) दिनांक 30.6.2017<br>(क्र.सं. 132) |
| 12. | सिप्रोफ्लॉक्सासिन | गोली 500 मिग्रा.       | 1 गोली    | 3.31  | 31015/40/2015-<br>पीआई.। दिनांक<br>29.11.2016 और<br>31015/45/2016-<br>पीआई.। दिनांक<br>18.04.2017 | 2058(अ) दिनांक 30.6.2017<br>(क्र.सं. 133) |
| 13. | एज़िथ्रोमाइसिन    | गोली 250 मिग्रा.       | 1 गोली    | 9.58  | 31015/45/2016-<br>पीआई.। दिनांक<br>18.04.2017   | 2058(अ) दिनांक 30.6.2017<br>(क्र.सं. 61)  |
| 14. | एज़िथ्रोमाइसिन    | गोली 500 मिग्रा.       | 1 गोली    | 19.33 | 31015/45/2016-<br>पीआई.। दिनांक<br>18.04.2017   | 2058(अ) दिनांक 30.6.2017<br>(क्र.सं. 60)  |
| 15. | रिंगर लैक्टेट     | इंजेक्शन<br>100 मिलि.  | प्रति पैक | 18.95 | 31015/9/2015-पीआई.।<br>दिनांक 15.05.2016  | 2060(अ) दिनांक 30.6.2017<br>(क्र.सं. 34)  |
| 16. | रिंगर लैक्टेट     | इंजेक्शन<br>250 मिलि.  | प्रति पैक | 32.31 | 31015/9/2015-पीआई.।<br>दिनांक 15.05.2016  | 2060(अ) दिनांक 30.6.2017<br>(क्र.सं. 34)  |
| 17. | रिंगर लैक्टेट     | इंजेक्शन<br>500 मिलि.  | प्रति पैक | 41.17 | 31015/9/2015-पीआई.।<br>दिनांक 15.05.2016  | 2060(अ) दिनांक 30.6.2017<br>(क्र.सं. 34)  |
| 18. | रिंगर लैक्टेट     | इंजेक्शन<br>1000 मिलि. | प्रति पैक | 72.38 | 31015/9/2015-पीआई.।<br>दिनांक 15.05.2016  | 2060(अ) दिनांक 30.6.2017<br>(क्र.सं. 34)  |

**नोट :**

(क) सरकार द्वारा इस प्रकार नियत की गई और अधिसूचित की गई अधिकतम कीमत (धन वस्तु एवं सेवा कर, जो लागू हों) से अधिक कीमत पर अनुसूचित विनिर्मितियों के ब्रांडेड या जेनेरिक या दोनों रूपांतरों को बेच रहे अनुसूचित विनिर्मितियों के सभी विनिर्माता, उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत (धन वस्तु एवं सेवा कर, जो लागू हों) से अधिक सभी ऐसी विनिर्मितियों की कीमत का अधोमुखी संशोधन करेंगे।

(ख) उपर्युक्त सारणी (धन वस्तु एवं सेवा कर, जो लागू है, यदि कोई है) के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम मूल्य की अपेक्षा कम खुदरा मूल्य वाली ऊपर वर्णित अनुसूचित विनिर्मितियों के सभी मौजूदा विनिर्माता डीपीसीओ, 2013 के पैरा 13(2) के अनुसार वस्तु एवं सेवा कर के कार्यान्वयन पर उत्पाद शुल्क और करों के अंतर के कारण अधिकतम खुदरा मूल्य में हुई वृद्धि के अलावा मौजूदा अधिकतम खुदरा मूल्य को निरंतर बनाए रखेंगे।

(ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे वस्तु एवं सेवा कर को जोड़ सकते हैं।

(घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत सम्बन्धित निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24 के तहत फॉर्म-V में अधिसूचना की तारीख से आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को एक मूल्य सूची जारी करें तथा उसकी कॉपी राज्य औषधि नियंत्रकों और विनिर्माता वितरकों को जारी करें।

(ङ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के 24 (4) के उपबंधों के अनुसार प्रत्येक फुटकर विक्रेता और वितरक विनिर्माता द्वारा दिए गए रूप में ऐसे परिसर, जहां कारोबार को इस प्रकार किया जा रहा है कि उससे परामर्श के इच्छुक किसी व्यक्ति के लिए पहुंच आसान हो, वहां उसके किसी सहजदृश्य भाग पर कीमत सूची और पूरक सूची, यदि कोई हो, को संप्रदर्शित करेगा।

(च) उपर्युक्त सारणी में यथा-विनिर्दिष्ट खुदरा या प्रबलता या दोनों के साथ अनुसूचित विनिर्माता का कोई मौजूदा विनिर्माता औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 2013 के पैरा 2(यू) के अनुसार कोई नई औषधि को लांच करता है तो ऐसे मौजूदा विनिर्माता को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश 2013 की अनुसूची-II के अंतर्गत यथा-विनिर्दिष्ट फार्म-I में एनपीपीए को ऐसी नई औषधि के मूल्य पूर्व अनुमोदन हेतु आवेदन करना होगा।

(छ) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मातियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III को आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मातियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मातियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।

(ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

(झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट ऐसी विनिर्मातियों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणामस्वरूप, अधिकतम या खुदरा मूल्य निर्धारित आदेश यदि कोई हो, जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही अधिक्रमण हो जायेंगे।

[क्रां.सं./179/47/2017/एफ/फा. सं० 8(47)/2017/डीपी/एनपीपीए-डिवी.III]

बलजीत सिंह, सहायक निदेशक

### ORDER

New Delhi, 28th July, 2017

**S.O.2401(E).**—In implementation of directions given in line with review orders issued by the Department of Pharmaceuticals (DOP) vide order(s) specified in column (6) of the table herein below passed by the Department of Pharmaceuticals under para 31 of Drugs (Prices Control) Order, 2013 and in exercise of the powers conferred by paragraphs 4, 10, 11, 14, 16, 17 and 18 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 and S.O. 701(E) dated 10th March, 2016 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and in supersession of the Order(s) of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers (National Pharmaceutical Pricing Authority) specified in the Column (7) of the table regarding formulation specified in mentioned in the table insofar as it relates to formulation pack mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the price as specified in column (5) of the table herein below as ceiling price exclusive of goods and services tax applicable, if any, in respect of the Scheduled formulation(s) specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the dosage form & strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

| Sl. No. | Name of the Scheduled Formulation     | Dosage form & Strength                 | Unit      | Ceiling Price (Rs.) | Review Order number and date   | Existing SO number and date              |
|---------|---------------------------------------|--|-----------|---------------------|--|--|
| (1)     | (2)                                   | (3)                                    | (4)       | (5)                 | (6)  | (7)                                      |
| 1.      | Ranitidine                            | Injection 25mg/ml                      | 1 ML      | 1.47                | 31015/96/2016-PI.I dated 04.5.2017                                       | 2058(E) dated 30.6.2017 (at Sl. No. 518) |
| 2.      | Nitrofurantoin                        | Capsule 100mg                          | 1 Capsule | 7.13                | 31015/91/2016-PI.I dated 06.03.2017                                      | 2058(E) dated 30.6.2017 (at Sl. No. 418) |
| 3.      | Amlodipine                            | Tablet 5mg                             | 1 Tablet  | 2.37                | 31015/65/2016-PI.I dated 10.01.2017 & 31015/45/2016-PI.I dated 18.4.2017 | 2058(E) dated 30.6.2017 (at Sl. No. 30)  |
| 4.      | Azithromycin                          | Powder for Injection 500mg             | Each Pack | 174.45              | 31015/2/2017-PI.I dated 18.4.2017  | 2058(E) dated 30.6.2017 (at Sl. No. 62)  |
| 5.      | Cefixime                              | Tablet 200mg                           | 1 Tablet  | 8.71                | 31015/46/2016-PI.I dated 18.4.2017                                       | 2058(E) dated 30.6.2017 (at Sl. No. 110) |
| 6.      | Amoxicillin (A) + Clavulanic Acid (B) | Powder for Injection 1g (A) +200mg (B) | Each Pack | 113.95              | 31015/46/2016-PI.I dated 18.4.2017                                       | 2058(E) dated 30.6.2017 (at Sl. No. 37)  |

|     |  |                                    |              |       |   |   |
|-----|--|------------------------------------|--------------|-------|---|---|
| 7.  | Amoxicillin (A) +<br>Clavulanic acid (B) | Tablet 500mg (A)<br>+<br>125mg (B) | 1 Tablet     | 16.30 | 31015/46/2016-PI.I<br>dated 18.4.2017   | 2058(E) dated 30.6.2017<br>(at Sl. No. 36)  |
| 8.  | Amoxicillin                              | Capsule 500mg                      | 1<br>Capsule | 5.86  | 31015/46/2016-PI.I<br>dated 18.4.2017   | 2058(E) dated 30.6.2017<br>(at Sl. No. 33)  |
| 9.  | Levofloxacin                             | Tablet 500mg                       | 1 Tablet     | 7.32  | 31015/23/2016-PI.I<br>dated 06.10.2016  | 2058(E) dated 30.6.2017<br>(at Sl. No. 340) |
| 10. | Povidone Iodine                          | Solution 5%                        | 1 ML         | 0.35  | 31015/98/2016-PI.I<br>dated 05.4.2017   | 2058(E) dated 30.6.2017<br>(at Sl. No. 488) |
| 11. | Ciprofloxacin                            | Tablet 250mg                       | 1 Tablet     | 1.89  | 31015/40/2015-PI.I<br>dated 29.11.2016 &<br>31015/45/2016-PI.I<br>dated 18.4.2017 | 2058(E) dated 30.6.2017<br>(at Sl. No. 132) |
| 12. | Ciprofloxacin                            | Tablet 500mg                       | 1 Tablet     | 3.31  | 31015/40/2015-PI.I<br>dated 29.11.2016 &<br>31015/45/2016-PI.I<br>dated 18.4.2017 | 2058(E) dated 30.6.2017<br>(at Sl. No. 133) |
| 13. | Azithromycin                             | Tablet 250mg                       | 1 Tablet     | 9.58  | 31015/45/2016-PI.I<br>dated 18.4.2017   | 2058(E) dated 30.6.2017<br>(at Sl. No. 61)  |
| 14. | Azithromycin                             | Tablet 500mg                       | 1 Tablet     | 19.33 | 31015/45/2016-PI.I<br>dated 18.4.2017   | 2058(E) dated 30.6.2017<br>(at Sl. No. 60)  |
| 15. | Ringer Lactate                           | Injection 100ml                    | Each<br>Pack | 18.95 | 31015/9/2015-PI.I<br>dated 15.5.2016  | 2060(E) dated 30.6.2017<br>(at Sl. No. 34)  |
| 16. | Ringer Lactate                           | Injection 250ml                    | Each<br>Pack | 32.31 | 31015/9/2015-PI.I<br>dated 15.5.2016  | 2060(E) dated 30.6.2017<br>(at Sl. No. 34)  |
| 17. | Ringer Lactate                           | Injection 500ml                    | Each<br>Pack | 41.17 | 31015/9/2015-PI.I<br>dated 15.5.2016  | 2060(E) dated 30.6.2017<br>(at Sl. No. 34)  |
| 18. | Ringer Lactate                           | Injection 1000ml                   | Each<br>Pack | 72.38 | 31015/9/2015-PI.I<br>dated 15.5.2016  | 2060(E) dated 30.6.2017<br>(at Sl. No. 34)  |

**Note:**

(a) All manufacturers of scheduled formulations, selling the branded or generic or both the versions of scheduled formulations at a price higher than the ceiling price (plus goods and services tax as applicable) so fixed and notified by the Government, shall revise the prices of all such formulations downward not exceeding the ceiling price specified in column (5) in the above table plus goods and services tax as applicable, if any.

(b) All the existing manufacturers of above mentioned scheduled formulations having MRP lower than the ceiling price specified in column (5) in the above table plus goods and services tax as applicable, if any, shall continue to maintain the existing MRP in accordance with paragraph 13 (2) of the DPCO, 2013.

(c) The manufacturers may add goods and services tax only if they have paid actually or if it is payable to the Government on the ceiling price mentioned in column (5) of the above said table.

(d) The ceiling price for a pack of the scheduled formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the ceiling price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form-V from date of Notification as per paragraph 24 of the DPCO, 2013 to NPPA through IPDMS and submit a copy to State Drug Controller and dealers.

(e) As per para 24(4) of DPCO 2013, every retailer and dealer shall display price list and the supplementary price list, if any, as furnished by the manufacturer, on a conspicuous part of the premises where he carries on business in a manner so as to be easily accessible to any person wishing to consult the same.

(f) Where an existing manufacturer of scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 such existing manufacturer shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under Schedule-II of the DPCO, 2013.

(g) The manufacturers of above said scheduled formulations shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of scheduled formulations in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013 through IPDMS. Any manufacturer intending to discontinue production of above said scheduled formulation shall furnish information to

the NPPA, in respect of discontinuation of production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.

(h) The manufacturers not complying with the ceiling price and notes specified hereinabove shall be liable to deposit the overcharged amount along with interest thereon under the provisions of the Drugs (Prices Control) Order, 2013 read with Essential Commodities Act, 1955.

(i) Consequent to the issue of ceiling prices of such formulations as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) fixing ceiling or retail price, if any, issued prior to the above said date of notification, stand(s) superseded.

[PN/179/47/2017/F/F. No. 8(47)/2017/D.P./NPPA-Div.-II]

BALJIT SINGH, Assistant Director

### आदेश

नई दिल्ली, 28 जुलाई, 2017

**का. आ. 2402(अ).**—भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का. आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 और का. आ. 701(अ) तारीख 10 मार्च, 2016 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5, 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), नीचे की सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ (3), (4), और (5) में क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता, इकाई (यूनिट) और विनिर्माता और विपणन कम्पनियों के नाम सहित क्रमशः स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में से प्रत्येक की, वस्तु एवं सेवा कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रूप में नियत करती है।

### सारणी

| क.सं. | अनुसूचित विनिर्माता का नाम/ब्रांड का नाम                                   | प्रबलता  | इकाई      | विनिर्माता और विपणन कंपनी क्रमशः                                       | खुदरा मूल्य (रु.) |
|-------|--|--|-----------|--|-------------------|
| (1)   | (2)  | (3)  | (4)       | (5)  | (6)               |
| 1.    | फुसिडिक एसिड+मोमेटासोन फुरोएट (बेक्टाफुज-एम कीम)                           | प्रत्येक ग्राम में फुसिडिक एसिड 20 मिग्रा. (2% डब्ल्यू/डब्ल्यू) मोमेटासोन फुरोएट 1 मिग्रा. (0.1% डब्ल्यू/डब्ल्यू)  | 1 ग्राम   | मैसर्स सिरमौर रेमेडिक्स प्रा. लि. और मैसर्स लाइफस्टार फार्मा प्रा. लि. | 15.07             |
| 2.    | रोसुवासटाटिन+ एस्प्रीन (रोजुकोर एसपी 20)                                   | प्रत्येक हार्ड जेलाटाइन कैप्सूल में: रोसुवासटाटिन कैल्शियम आईपी रोसुवासटाटिन 20 मिग्रा. के बराबर (फिल्म लिपित गोली पर) एस्प्रीन आईपी 75 मिग्रा (एंट्रिक लिपित गोली पर) | 1 कैप्सूल | मैसर्स टॉरेंट फार्मास्यूटिकल्स लि.                                     | 7.80              |
| 3.    | मेटफोर्मिन एचसीएल + वोग्लीबॉस (वोग्लीटॉर एमएफ फॉरटे 0.2)                   | प्रत्येक अलिपित गोली में: वोग्लीबॉस आईपी 0.2 मिग्रा मेटफोर्मिन हाईड्रोक्लोराइड आईपी 1000 मिग्रा  | 1 गोली    | मैसर्स टॉरेंट फार्मास्यूटिकल्स लि.                                     | 7.46              |
| 4.    | मेटफोर्मिन एचसीएल + वोग्लीबॉस (वोग्लीटॉर एमएफ फॉरटे 0.3)                   | प्रत्येक अलिपित गोली में: वोग्लीबॉस आईपी 0.3 मिग्रा मेटफोर्मिन हाईड्रोक्लोराइड आईपी 1000 मिग्रा  | 1 गोली    | मैसर्स टॉरेंट फार्मास्यूटिकल्स लि.                                     | 9.32              |
| 5.    | मेटफोर्मिन एचसीएल + ग्लिमीपिराइड + वोग्लीबॉस (ट्री वोग्लीटॉर एमएफ फॉरटे 1) | प्रत्येक अलिपित बायलेयर्ड गोली में: मेटफोर्मिन हाईड्रोक्लोराइड आईपी 500 मिग्रा. (सरस्टेंड रिलिज फॉर्म में) ग्लिमीपिराइड आईपी 1 मिग्रा वोग्लीबॉस आईपी 0.3 मिग्रा        | 1 गोली    | मैसर्स विंडलास बायोटेक प्रा. लि. और मैसर्स टॉरेंट फार्मास्यूटिकल्स लि. | 9.39              |
| 6.    | मेटफोर्मिन एचसीएल + ग्लिमीपिराइड + वोग्लीबॉस (ट्री वोग्लीटॉर एमएफ फॉरटे 2) | प्रत्येक अलिपित बायलेयर्ड गोली में: मेटफोर्मिन हाईड्रोक्लोराइड आईपी 500 मिग्रा. (सरस्टेंड रिलिज फॉर्म में) ग्लिमीपिराइड आईपी 2 मिग्रा वोग्लीबॉस आईपी 0.3 मिग्रा        | 1 गोली    | मैसर्स विंडलास बायोटेक प्रा. लि. और मैसर्स टॉरेंट फार्मास्यूटिकल्स लि. | 11.13             |
| 7.    | सेफट्रियाक्सोन एंड सुलबेक्टम इंजेक्शन                                      | प्रत्येक वायल में: स्टेरिल सेफट्रियाक्सोन सोडियम आईपी के बराबर सेफट्रियाक्सोन 1000 मिग्रा स्टेरिल सुलबेक्टम सोडियम यू.एस.पी. के बराबर सुलबेक्टम 500 मिग्रा.            | 1 वायल    | मैसर्स जी.एम.एच. ओरगेनिकस और मैसर्स क्लारिस इंजेक्टेबिल लि.            | 52.34             |



**नोट :**

(क) उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन के विनिर्माता अर्थात् जो "नई ड्रग" डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(यू) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगे।

(ख) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (6) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे वस्तु एवं सेवा कर को जोड़ सकते हैं।

(ग) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24 के तहत फॉर्म V में अधिसूचना की तारीख से एक मूल्य सूची एनपीपीए को आईपीडीएमएस के माध्यम से जारी करें।

(घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के 24 (4) के उपबंधों के अनुसार प्रत्येक फुटकर विक्रेता और वितरक विनिर्माता द्वारा दिए गए रूप में ऐसे परिसर, जहां कारबार को इस प्रकार किया जा रहा है कि उससे परामर्श के इच्छुक किसी व्यक्ति के लिए पहुंच आसान हो, वहां उसके किसी सहजदृश्य भाग पर कीमत सूची और पूरक सूची, यदि कोई हो, को संप्रदर्शित करेगा।

(ङ.) उपर्युक्त गैर अधिकतम कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म I पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के अन्तर्गत जैसा कि केन्द्रीय/राज्य लाइसेंसिंग ऑथोरिटी के सक्षम प्राधिकारी द्वारा मेन्यूफैक्चरिंग लाइसेंस मंजूरी के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियां जो अनुपालन करती हैं।

(च) उपर्युक्त विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में सम्बन्धित निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के अनुसूची II के फॉर्म III को आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।

(छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

(ज) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के पैकों का खुदरा मूल्य नियत होने के परिणामस्वरूप ऐसे आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां.सं./179/47/2017/एफ/फा. सं. 8(47)/2017/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

बलजीत सिंह, सहायक निदेशक

**ORDER**

New Delhi, the 28th July, 2017

**S.O.2402( E).**—In exercise of the powers conferred by paragraphs 5, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 and S. O. 701(E) dated 10th March, 2016 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA), hereby fixes, the price as specified in column (6) of the table herein below as the retail price, exclusive of goods and services tax, if any, in relation to the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength, unit and name of manufacturer & marketing company respectively, as specified in the corresponding entries in columns (3), (4) and (5) thereof;

**TABLE**

| Sl. No. | Name of the Scheduled Formulation / Brand Name       | Strength   | Unit | Manufacturer & Marketing Company respectively                  | Retail Price (Rs.) |
|---------|--|--|------|--|--------------------|
| (1)     | (2)  | (3)  | (4)  | (5)  | (6)                |
| 1.      | Fusidic Acid + Mometasone Furoate (Bactafuz-M Cream) | Each gm contains:<br>Fusidic Acid 20mg (2% w/w)<br>Mometasone Furoate 1mg (0.1% w/w) | 1 gm | M/s Sirmour Remedies Pvt. Ltd. & M/s Lifestar Pharma Pvt. Ltd. | 15.07              |

|    |  |  |           |   |       |
|----|--|--|-----------|---|-------|
| 2. | Rosuvastatin + Aspirin<br>(Rozucor Asp 20)                       | Each hard gelatine capsule contains:<br>Rosuvastatin Calcium IP Eq. to Rosuvastatin 20mg (as film coated tablet)<br>Aspirin IP 75mg (as enteric coated tablet) | 1 Capsule | M/s Torrent Pharmaceuticals Ltd.                                  | 7.80  |
| 3. | Metformin HCL + Voglibose<br>(Voglitor MF Forte 0.2)             | Each uncoated tablet contains:<br>Voglibose IP 0.2mg<br>Metformin Hydrochloride IP 1000mg  | 1 Tablet  | M/s Torrent Pharmaceuticals Ltd.                                  | 7.46  |
| 4. | Metformin HCL + Voglibose<br>(Voglitor MF Forte 0.3)             | Each uncoated tablet contains:<br>Voglibose IP 0.3mg<br>Metformin Hydrochloride IP 1000mg  | 1 Tablet  | M/s Torrent Pharmaceuticals Ltd.                                  | 9.32  |
| 5. | Metformin HCL + Glimepiride + Voglibose<br>(TriVoglitor Forte 1) | Each uncoated bilayered tablet contains:<br>Metformin Hydrochloride IP 500mg (in sustained release form)<br>Glimepiride IP 1mg<br>Voglibose IP 0.3mg           | 1 Tablet  | M/s Windlass Biotech Pvt. Ltd. & M/s Torrent Pharmaceuticals Ltd. | 9.39  |
| 6. | Metformin HCL + Glimepiride+ Voglibose<br>(TriVoglitor Forte 2)  | Each uncoated bilayered tablet contains:<br>Metformin Hydrochloride IP 500mg (in sustained release form)<br>Glimepiride IP 2mg<br>Voglibose IP 0.3mg           | 1 Tablet  | M/s Windlass Biotech Pvt. Ltd. & M/s Torrent Pharmaceuticals Ltd. | 11.13 |
| 7. | Ceftriaxone + Sulbactam Injection                                | Each vial contains:<br>Sterile Ceftriaxone Sodium I.P. Eq. to Ceftriaxone 1000mg<br>Sterile Sulbactam Sodium U.S.P. Eq. to Sulbactam 500mg                     | 1 Vial    | M/s G.M.H. Organics & M/s Claris Injectable Limited               | 52.34 |

**Note:**

- The manufacturers of above mentioned formulations i.e. “new drug” under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail price as specified in column (6) of the table hereinabove.
- The manufacturers may add goods and services tax only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail price mentioned in column (6) of the above said table.
- The retail price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturers in accordance with the retail price specified in column (6) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturers shall issue a price list in Form-V from date of Notification as per paragraph 24 of the DPCO, 2013 to NPPA through IPDMS and submit a copy to State Drug Controller and dealers.
- As per para 24(4) of DPCO 2013, every retailer and dealer shall display price list and the supplementary price list, if any, as furnished by the manufacturer, on a conspicuous part of the premises where he carries on business in a manner so as to be easily accessible to any person wishing to consult the same.
- The above mentioned retail price is applicable only to the individual manufacturers / marketeers as mentioned above i.e. who have applied for the same by submitting Form-I for price fixation / revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfillment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/ rules, including manufacturing license permission from the Competent Authority i.e.

- the Central/State Licensing Authority, as may be applicable, by the concerned manufacturers/marketing companies.
- (f) The concerned manufacturers of above said formulations shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of product in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013 through IPDMS. Manufacturers, in case intending to discontinue above said formulations, shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of above said formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (g) In case the retail price of any of the aforesaid formulations is not complied with, as per instant price notification and notes specified hereinabove, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (h) Consequent to the issue of retail price of the aforesaid formulations as specified in column (2) of the above mentioned table in this notification, the price order(s) if any, issued for concerned manufacturer / marketer prior to the above said date of notification, stand(s) superseded.

[PN/179/47/2017/F/F. No. 8(47)/2017/D.P./NPPA-Div.-II]  
BALJIT SINGH, Assistant Director